1/7/4 DIALOG(R)File 350:Derwent WPIX (c) 2006 Thomson Derwent. All rts. reserv.

007411892

WPI Acc No: 1988-045827/198807

N-long-chain acylamino acid(s) prepn. for liq. washing compsns. - by acylating aminoacid(s) in presence of alkali with long-chain fatty acid chloride(s)

Patent Assignee: KAWAKEN FINE CHEM CO LTD (KAWF)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 63002962 A 19880107 JP 8613363 A 19860124 198807 B JP 93083538 B 19931126 JP 8613363 A 19860124 199350

Priority Applications (No Type Date): JP 8613363 A 19860124 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 63002962 A 8

JP 93083538 B 7 C07C-233/47 Based on patent JP 63002962

Abstract (Basic): JP 63002962 A

N-long-chain acylamino acid(s) (I) (surfactant) prepd. comprises acylation of amino acid(s) (II) in presence of alkali with long-chain fatty acid chloride(s) (III) prepd. by treating fatty acid(s) with phosphorus trichloride and distilling obtd. matter. Pref. 8-20C (un)satd. fatty acids are used as starting material: fatty acid is treated with 1/2-1/3eq. phosphorus trichloride at 50-60 deg. C and obtd. prod. is distilled to obtain acid chloride. Acid chloride is allowed to react with 1.0-1.5 eq. amino acid, selected from glutamicor aspartic-acid, sarcosine, beta-alanine and N-methyl-beta-alanine at minus 5 plus 30 deg. C in presence of 2.2-3.3 eq. alkali, to prepare (I) as salt soln. (Non-)ionic-surfactant(s), builder, solubiliser, perfume etc. are added to (I) to prepare liq. washing compsn.

USE/ADVANTAGE - (I) is used to prepare liq. washing compsns. e.g. shampoo, body shampoo, liq. soap etc. (I) was prepd. by using crude fatty acid chloride(s), e.g. using reaction prod. of fatty acid(s) with phosphorus trichloride without distn., (I) contains phosphate impurities to lower quality of compsn. (I) prepd. by present procedure does not contain phosphate impurities, and problem of quality of compsn. can be avoided. High quality (I) can be prepd. in high yield.

Derwent Class: D21; D25; E16

International Patent Class (Main): C07C-233/47

International Patent Class (Additional): C07C-102/00; C07C-103/46;

C07C-231/02; C07C-233/49; C11D-001/10

⑨ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 2962

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号 8519-4H 母公開 昭和63年(1988)1月7日

C 07 C 103/46

C 11 D

7144-4H 審査請求 未請求 発明の数 2 (全8頁)

❷発明の名称

N-長鎖アシルアミノ酸型界面活性剤の製造方法および該活性剤を 含有する液体洗浄剤組成物

> ②特 願 昭61-13363

願 昭61(1986)1月24日 29出

砂発 明 者 田

埼玉県狭山市北入曾270番地2号 賢 一

70発 明 者 野 本

埼玉県北埼玉郡川辺町大字柏戸780-1 蛮

川研フアインケミカル ⑪出 願 人

東京都中央区日本橋小舟町6番6号

株式会社

明細数の浄意(内容に変更なし)

1. 発明の名称

Nー長額アシルアミノ酸型界両活性剤の製 造方法および該活性剤を含有する液体洗浄剤組成

2. 特許請求の範囲

- 1. 脂肪酸クロライドとアミノ酸とをアルカリ の存在下に反応させてN-長鎖アシルアミノ酸型 界面活性剤を製造する方法において、三塩化リン と脂肪酸を反応させた後蒸留して得られる蒸留崩 肪酸クロライドを用いることを特徴とするN-長 鎮アシルアミノ酸型界面活性剤の製造方法。
- 2. 前記蒸留脂肪酸クロライドが炭素数8ない し20の脂肪酸クロライドである特許請求の範囲 第1項記載の方法。
- 3 . 前記ア·ミノ酸がグルタミン酸、アスパラギ ン酸、サルコシン、βーアラニンおよびN-メチ ルーβーアラニンから選ばれる少なくとも1種で ある特許額求の範囲第1項記載の方法
 - 4. 前記アルカリが水酸化ナトリウムまたは水

酸化カリウムである特許請求の範囲第1項記載の 方法.

- 5. 前記N-長鎖アシルアミノ酸型界面活性剤 が、N-長額アシルアミノ酸、N-長額アシルア ミノ散アルカリ金属塩、N-長額アシルアミノ酸 アルカノールアミン塩、N-長飯アシルアミノ酸 アンモニウム塩およびN-長額アシルアミノ酸塩 基性アミノ酸塩から選ばれる少なくとも1種であ る特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 6 . 三塩化リンと脂肪酸を反応させた後蒸留し て得られる蒸留脂肪酸クロライドとアミノ酸とを アルカリの存在下に反応させて得られるN-長鎖 アシルアミノ酸型界而活性剤を含有することを特 徴とする液体洗浄剤組成物。
- 7. 前記N-長鎖アシルアミノ酸型界面活性剤 の長額アシル基が炭素数8ないし20である特許 請求の範囲第6項記載の組成物。
- 8. N 長鎖アシルアミノ酸型界面活性剤が N - 長鎖アシルグルタミン酸、N-長鎖アシルアス **パラギン酸、N-長額アシルサルコシン、N-長**

- 1 **-**

特別昭63-2962(2)

類アシルーβーアラニン、Nー長額アシルーNーメチルーβーアラニンおよびこれらのアルカリ金属塩、アンモニウム塩、アルカノールアミン塩および塩基性アミノ酸塩から選ばれる少なくとも1種である特許額次の範囲第6項記載の組成物。3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、N - 長額アシルアミノ酸型界面活性 利の製造方法に関するものである。さらに詳しく 述べるならば、蒸留して得られる脂肪酸クロライ ドとアミノ酸を反応させることを特徴とする N -長額アシルアミノ酸型界面活性剤の製造方法およ びそれらを含有する液体洗浄剤組成物に関するも のである。

従来の技術

N-長額アシルグルタミン酸塩やN-長額アシルーβ-アラニン塩などのN-長額アシルアミノ酸型界面活性剤は、低刺激性であり、しかも静朗作用を有するため最近広く用いられている。これらを含有する洗浄剤は、皮膚に対して温和な作用

- 3 -

と優れた洗浄力が知られている。

N-長額アシルアミノ酸型界而活性剤の製造方法としては、アミノ酸のアルカリ水溶液に脂肪酸クロライドを反応させるショッテンーバウマンや、その改良発明である特公昭46-8685号公報、特公昭51-38681号公報に記載されているような親水性溶媒を含むアミノ酸水溶液にアルカリの存在下で脂肪酸クロライドを反応させる方法が公知である。

- 4 -

濁りや沈澱を発生させ、さらに液体洗浄剤の色素 も退色させるという難点があった。

発明が解決しようとする同題点

本発明は、液体洗浄剤に配合しても濁りや洗澱を生じず、しかも液体洗浄剤の色素を退色させることのないN-長額アシルアミノ酸型界面活性剤の製造方法とそれらを含有する液体洗浄剤組成物を提供することを目的とするものである。

回題を解決するための手段

上記問題点は、本発明の三塩化リンと脂肪酸を 反応させた後蒸留して得られる蒸留脂肪酸クロラ イドを用いることにより解決される。

すなわち、本発明は脂肪酸クロライドとアミノ酸とをアルカリの存在下に反応させて N ー 長頻 いシルアミノ酸型界面活性剤を反応させた後蒸留いて、三塩化リンと脂肪酸を反応させた後蒸留してではられる蒸留脂肪酸クロライドとアミノ酸とをアルカリの存在下に縮合させることを特徴とするトリカリのないでは、 M 型型界面活性剤の製造方法 およびそれらを含有する液体洗浄剤組成物に関する

ものである.

本発明方法における、脂肪酸クロライドは、脂肪酸に1/3~1/2当量の三塩化リンを50ないし60でで30分間かけて満下し、3時間熟成した後約4ないし8時間静置し下層の亜リン酸を除去後蒸留することにより得られる。蒸留に難しては、バッチ式または連続式のいずれを採用しても差し支えない。

本発明における脂肪酸クロライドは、炭素数8ないし20の飽和または不飽和の脂肪酸クロライド、パルミトイドで、例えばラウロイルクロライド、パルミトイルクロライド、ステアロイルクロライド、オレオイルクロライド等の単一組成の脂肪酸クロライドの他、ヤシ油脂肪酸クロライド、牛脂脂肪酸クロライド等の混合脂肪酸クロライドも同様に使用することができる。

本発明方法における蒸留脂肪酸クロライドとアミノ酸の縮合反応は蒸留脂肪酸クロライドに対して1.0ないし1.5当量のアミノ酸と2.2ないし3.3当量のアルカリの水溶液に-5ないし

- 5 -

特際昭63-2962(3)

30℃で蒸留脂肪酸クロライドを0.5ないし5 時間要して清下し、熱成を同温度または40ない し70℃で1ないし3時間行う。

本発明で用いるアミノ酸は、グルタミン酸、アスパラギン酸、サルコシン、β-アラニンおなくといった。 なおグルタミン 酸およびアスパで をも1 種である。なおグルタミン酸およびアスパでも がった は 光学活性体 またはラセミ体のいずれて をまた は アスパラギン酸の 場合は、特公昭 4 6 - 8 0 8 5 号公報に記載されて ルカリ水溶液も 同時に 清下するほうが有利である。

無機塩を含有しないN-長額アシルアミノ酸型界面活性剤が望まれる場合は、後処理として反応液を複酸等の無機酸でpH1~2とし、折出してくるフリーのN-長額アシルアミノ酸型界面活性剤を濾別または適当な溶媒で抽出して、これを乾燥するかまたは無機塩基または有機塩基で中和すればよい。

- 7 -

ることができる。これらのものには例えば、脂肪 酸石けん、高級アルコール硫酸エステル塩、ポリ オキシエチレン高級アルコールリン酸エステルお よびその塩、スルホン化高級脂肪酸アルコール硫 酸エステル塩、高級アルコールスルホコハク酸エ ステル塩、イセチオン酸高級脂肪酸エステル塩、 α-スルホ高級アルコール酢酸エステル塩、ジア ルキルジメチルアンモニウム塩、脂肪酸アルカノ ールアミドおよびそのエチレンオキサイド糖合物 、ポリオキシエチレン高級脂肪酸モノエタノール アミドリン酸エステル、N-アシルペプチド塩、 アルキルイミノジ酢酸塩、高級アルキルアミンオ キサイド、高級アルキルアミドアミンオキサイド 、高級アルキルジメチルベタインおよび高級アル キルアミドベタインなどが挙げられるが、これら に限定されることはない。

本発明の液体洗浄剤は、皮膚や眼に対する刺激が少ないため、シャンプー、ボディーシャンプー 、リキッドソープ、台所洗剤等の広い用途に方用することができる。

このようにして得られるNー長額アシルアミノ
酸型界面活性剤は、Nー長額アシルグルタミ質アンルクリン・Nー長額アシルーβープラニンおシ
Nー長額アシルー Nーよの塩でカーアラニンおよびこれらの塩であり、塩としては特にナトリクーは、カリウム塩、アンモニウム塩、トリエタノー酸はアミン塩はびり、塩素性アミノ酸塩が好ましい。

本発明の他方の発明である液体洗浄剤組成物は、本発明方法によって製造されたN-長鎖アシルアミノ酸型界面活性剤を 0.5~50重量%含有するものであり、必要に応じて、色素、香料、可溶化剤、ビルダー等の補助剤を適宜加えることができる。さらに洗浄力や泡立ちを調製する目的でできる。さらに洗浄力や泡立ちを調製する目的で他のアニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性界面活性剤、非イオン界面活性剤等を添加す

- 8 -

作用

本発明方法によって製造されたN-具額アシルアミノ酸型界面活性剤は、蒸留して得られる脂肪酸クロライドを原料としているため無機または有機のリン化合物が含まれないので、水溶液とした場合や液体洗浄剤に配合しても濁りや沈澱を生じないものと思われる。

製造例1

<u>蒸留ラウリン酸クロライドの製造</u>

ラウリン酸 2 0 0 g (1 モル)を50 ℃で溶解した後、三塩化リン69g (0.5 モル)を約3 0分間で清下し、その後 5 0~60 ℃で3時間接付する。反応後 8 時間放置した後、下層の亜リン酸を除去し粗ラウリン酸クロライド 2 2 8 g を 得た。このものは遊離脂肪酸 1.2%、リン分 0.9%、純度 9 5 %であった。

この租 ラウリン酸クロライドをガラス製 薫留装置で蒸留し2 1 2 g の蒸留ラウリン酸クロライドを得た。このものは遊離脂肪酸 0 . 2 0 %、リン分 0 . 0 4 %、純皮 9 9 . 5 %であった。

- 9 -

特問昭63-2962(4)

実施例1

N-ラウロイルーD L - グルタミン酸の製造D L - グルタミン酸14.7g(0.1モル)をアセトン30mlと水70mlの混合溶液に懸濁しこれに8.0g(0.2モル)の水酸化ナトリウムを加えてD L - グルタミン酸ジナトリウム塩を得た。ついで10~15℃に保持しつつ、前記製造例1で得た蒸留ラウリン酸クロライド22.0g(0.1モル)と20% w / w 水酸化ナトリウム水溶液30g(0.15モル)とを同時に約1時間を要して滴下した。滴下使更に同温度で1時間機拌した。反応後水を400ml加え6N塩酸でp H 1に調整し、析出したN - ラウロイルーD L - グルタミン酸の粗結晶を濾別し乾燥した。粗結晶の収量は31.5gであった。

<u>N - ラウロイル - N - メチル - β - アラニンの</u> 製造

N - メチルー B - アラニン 1 5 . 5 g (0 . 1 5 モル)を 2 0 % w / w 水酸化ナトリウム水溶液

- 1 1 -

ン酸の粗結晶を濾別し乾燥した。粗結晶の収量は 31.0gであった。

実施例 4

実施例2

N - ラウロイルサルコシンナトリウム水溶液の 製造

サルコシン13・4g(0・15モル)を20% W/W水酸化ナトリウム60g(0・3モルつの、水120mlに溶解し15~20℃に保持しつつの 要適例1の 悪留ラウリン酸クロライド22・2gでの 1 モル)を約2時間要して清下した。 満時に はない でり 日1 に関連でした。 反応後6N塩酸で P 日1 に関してをして で1 時間 投 けした。 反応後6N塩酸で P 日1 に関してをして で1 時間 投 すで P 日1 に関して を N 上 で ロイルーサルコシン13・5 まを水25ml中に 加え、20% W/W 水酸化・サルコシンナトリウム30%の 透明 水溶液を 得た。 実 強例 5

N-ラウロイルーβ-アラニンの製造

-13-

奥林例3

N-ラウロイルーレーアスパラギン酸の製造 しーアスパラギン酸13.3g(0.1モル) をアセトン70mlと水70mlの混合溶媒に懸濁し、これに8.0g(0.2モル)の水酸化ナトリウムを加えてレーアスパラギン酸ジナトリウム塩溶液を得た。10~15℃に保持しつつ製造例1の蒸留ラウリン酸クロライド22.0g(0.1モル)と20%w/w水酸化ナトリウム水溶液30g(0.15モル)とを同時に約1時間製して流下した。流下後さらに同温度で4時間撹拌した。反応後水を400ml加え6N塩酸でpH1に調整し、析出したN-ラウロイルーレーアスパラギ、

- 12-

βーアラニン1 0 .7 g (0 .1 2 モル)を2 0 % w / w 水酸化ナトリウム水溶液 2 4 g (0 . 1 2 モル)と水 7 0 ml、テトラヒドロフラン 3 5 mlに溶解しβーアラニンナトリウム塩水溶液を得た。ついで1 0 ~ 1 5 ℃に保持しつつ製造例 1 の蒸留ラウリン酸クロライド 2 2 .0 g (0 .1 モル)とを同時に加えて 6 N 塩酸で p H 1 とし析出した 粗結晶を練別し乾燥した。粗結晶の収量は 2 6 .5 g であった。

実施例 6

N-ココイル-DL-グルタミン酸の製造

ヤシ油脂肪酸 2 1 . 0 g を使用して製造例 1 と 同様に反応し和ヤシ油脂肪酸クロライド 2 3 . 1 g を得た。このものは遊離脂肪酸 2 . 0 %、リン 分 0 . 8 %、純度 9 6 . 5 %であった。この粗ヤ シ油脂肪酸クロライドをガラス製蒸留装置で蒸留 し、蒸留ヤシ油脂肪酸クロライド 2 0 . 0 g を得た。このものは遊離脂肪酸 0 . 1 6 %、リン分 0 . 0 6 %、純度 9 9 . 2 %であった。

D L - グルタミン酸 1 7 . 6 g (0 . 1 2 モル

- 14-

持周昭63-2962(5)

)と水酸化ナトリウム9.6g(0.24モル)を水80ml、テトラヒドロフラン35mlの混合溶液に溶解し5~10℃に保持しつつpH11~13の範囲で前記蒸留ヤシ油脂肪酸クロライド23.0g(0.1 モル)と20%w/w水酸化ナトリウム水溶液30g(0.15モル)とを同時に約2時間を要して清下した。清下後更に周温度で2時間攪拌した。反応後水を100ml加え6N塩酸でpH1に調整し、折出したNーココイルーDLーグルタミン酸の粗結晶を32.6gを得た。

実施例7

N-ココイルサルコシンの製造

サルコシン13.4g(0.15モル)を20 % w / w 水酸化ナトリウム水溶液60g(0.3 モル)、水120mlに溶解し、10~15℃に保持しつつ実施例6の蒸留ヤシ油脂肪酸クロライド 23.0g(0.1モル)を約2時間要して満下 した、反応後5℃まで冷却し6N塩酸でpH1と して折出したNーココイルーサルコシンを渡別し

- 1 5 -

乾燥した。租結品27.0gを得た。 実施例8

N - タロイル - D L - アスパラギン酸の製造

年脂脂肪酸59.6g(中和個188.3、0.2 モル)を使用して製造例1と同様に反応処理して蒸留牛脂脂肪酸クロライド64.0gを得た。このものは遊離脂肪酸0.31%、リン分0.06%、純度98.9%であった。

D L - アスパラギン酸 1 9 . 9 g (0 . 1 5 モル)をアセトン 7 0 mlと水 7 0 mlの混合溶媒に懸剤し水酸化カリウム 1 6 . 9 g (0 . 3 モル)を加えて溶解し 1 0 ~ 1 5 ℃に保ちつつ前配牛脂脂肪酸クロライド 3 2 . 9 g (0 . 1 モル)と8 . 4 g (0 . 1 5 モル)の水酸化カリウムを 2 0 mlの水に溶かしたアルカリ水溶液とを同時に約 2 時間で滴下した。反応後 5 ℃まで冷却し 1 0 % 硫酸水溶液で p H 1 とした後折出した粗結晶を遮別、乾燥し粗 N - タロイル - D L - アスパラギン酸 4 3 . 4 g を得た。

爽施例 9

- 1 6 -

N-オレオイルサルコシンの製造

オレイン酸56.5g(中和価198.8、0.2 モル)を使用して製造例1と同様反応後処理し、蒸留オレイン酸クロライド61.0gを得た。このものは遊離脂肪酸1.7%、リン分0.04%、純度98%であった。

サルコシン13.4g(0.15モル)を20% w/w水酸化ナトリウム水溶液60g(0.3モル)、水120 ml、テトラヒドロフラン50 mlに溶解し、15~20℃に保持しつつ前記オレイン酸クロライド30.7g(0.1モル)を約1時間要して滴下した。滴下後さらに同温度で5時間操拌した。反応後20% w/w 破散水溶液38gで p H 4 とし、下層を分離した後上層の溶媒を減圧除去して粘稠な粗 N ーオレオイルーサルコシン34.7gを得た。

比較例1

N-ラウロイル-DL-グルタミン酸の製造 ラウリン酸 2 0 0 g (1 モル) を 5 0 ℃で溶解 した後、三塩化リン 6 9 g (0.5 モル) を約 3 0 分間で滴下し、その後5 0 ~6 0 ℃で3 時間攪拌した。反応後8 時間静置した後、下層の亜リン酸を除去し粗ラウリン酸クロライド2 2 8 gを得た。このものは遊離脂肪酸 1 . 2 %、リン分 0 . 9 %、純度 9 5 %であった。

比較例2~5

比較例1の未蒸留ラウリン酸クロライドを使用し、実施例2~5と同様に反応処理し、N-ラウロイル-N-メチル-β-アラニン、N-ラウロイルサルコシン、N-ラウロイル-β-アラニンを製造した。

比較例 6

N-ココイル-DL-グルタミン酸の製造

ヤシ油脂肪酸 2 1 . 0 g (0 . 1 モル) を比較例 1 と同様に三塩化リンと反応させ、粗ヤシ油脂肪酸クロライド 2 3 . 8 g を得た。このものは遊

-17-

- 18-

特閒昭63-2962(6)

離脂肪酸 1.9%、リン分 1.1%、純度 9.4% であった。

この未悪留ヤシ油脂肪酸クロライドを使用して 実施例6と同様に反応、処理し、N-ココイルー D L - グルタミン酸を得た。

比較例7

N-ココイルサルコシンの製造

比較例6の未蒸留ヤシ油脂肪酸クロライドを使用して実施例7と同様に反応、処理を行いN-ココイルサルコシンを得た。

第1表に実施例1~9、比較例1~7で製造したものに所定の濃度になるための水を加え、水酸化ナトリウムでpHを6.0とした場合の溶解性を示した。

以下余白

-19-

溶解性は40℃恒温槽に1ヶ月保存しての外観を肉眼で判定した。ただし25℃の場合は、40℃で30分間加熱溶解した後25℃恒温槽に2日間保存しての外観を肉眼で判定した。

第1表の結果から明らかなように、本発明品は 溶解性に優れ安定性も良好である。

次に液体洗浄剤組成物に関する実施例、比較例を示す。

実施例10、比較例8

実施例1,2,3,6,7および比較例1,2,3,6,7で得られたN-長額アシルアミノ酸を第2表に示したようにナトリウム塩またはトリエタノールアミン塩としたものを用いて以下の処方のへアーシャンプーを調製した。

(ヘアーシャンプー)

- ・ソジウムラウリルエーテルサルフェート 8%
- ・ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド
- ・N-長鎖アシルアミノ酸型界面活性剤 8
- ・クエン酸または

水酸化ナトリウム

pH6とする量

4

第1表

ì	消度		1.0%	10.0%	30.0%	
į	温度(က)	4 0	40	25	40
	突施例 1		0	0	0	0
*	"	2	0	0	0	0
	n	3	0	-	_	-
発	"	4	0	0	0	0
	"	5	0	-	-	-
叨	· n	6	0	0	0	0
	,,	7	0	0	0	0
414	"	8	0	-	- -	-
	IJ	9	0	0	-	_
	比較例1		Δ	×	×	×
比	"	2	0	Δ	×	ж.
i	n	3	×	-	-	_
較	"	4	0	0	Δ	×
	"	5	×	-	-	-
ďН	"	6	0	Δ	Δ	×
	"	7	0	Δ	Δ	Δ

◎・・・・完全透明液

×・・・・濁りまたは沈殿発生液

○・・・・ごくうすい濁り液

Δ・・・・うすい濁り液

- 2 0 -

· 色素 (黄色 5 号 / 橙色 2 0 5 号)

0.001

·蒸留水

残

100%

このヘアーシャンプー組成物の安定性、耐寒性

、色素退色性試験の結果を第2表に示した。

以下余白

- 2 1 -

特開昭63-2962(プ)

(1)安定性 ······ 4 0 ℃ 恒温槽に 1 ヶ月保存した時の 外観を肉眼で判定

〇……変化なし

△……若干濁り

×……濁りまたは沈澱

② 削寒性 ··· ··· - 5 ℃ 恒温槽に 1 週間保存した時の 外観を肉眼で判定

〇……変化なし

×……濁りまたは沈澱

③色素退色性…… 日光下 1 週間放置後の外額を蒸 留水と色素のみの標準液と肉膜 で比較判定

〇……標準液と変わらない

Δ…… 〃 より若干退色

×…… 〃 より退色

第2表から明らかなように本発明品は、液体洗 浄剤組成物に配合した場合でも安定性、耐寒性が 優れ色素退色防止性を有するものである。

以下に各種の液体洗浄剤の処方例を例示する。

- 24 -

-23-

実施例11、比較例9

ヘアーシャンプー

- ·N-ラウロイルサルコシンナトリウム塩 6
- ・ソジウムラウリルサルフェート
- ・ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド 1
- ・クエン酸 pH7とする量
- ・蒸留水

残

100%

8

このヘアーシャンプーでNーラウロイルーサルコシンが実施例4と比較例4のものは配合時共に透明であったが、40℃1ヶ月保存後では比較例4使用のものに濁りを生じた。

実施例12、比較例10

リッキドソーア

- · N ココイル D L グルタミン酸
- モノトリエタノールアミン塩
- ・ラウリン酸ジエタノールアミド 3
- アミンオキサイド

・ココアミドプロピルジメチル

- 2 5 -

・クエン酸

pH5.5とする量

·蒸留水

100%

5

pH6.5とする量

このリキッドソープで N ー ココイル ー D L ー グルタミン酸モノトリエタノールアミン塩が実施例6のものは外観が透明で 4 0 ℃ 1 ヶ月保存後も変化なく透明であったが、比較例 6 使用のものは配合時から不透明であり 4 0 ℃ 1 ヶ月保存後は白色

沈澱を生じた。実施例13

<u>ボディーシャンプー</u>

- · N オレオイル サルコシン(実施例9)
- トリエタノールアミン
- ・ソジウムラウリルエーテルサルフェート {
- ・N-ココイル-DL-グルタミン酸
- (実施例6)モノリジン塩
- ・グリセリン 3
- ・クエン酸・蒸留水

特問昭63-2962(8)

液体洗浄剤中の色素を退色させないという効果を

特許出版人 川研ファインケミカル株式会社

100%

有する.

このボディーシャンプーは透明で保存安定性も 良好であった。

実施例14

台所用洗剤

· N - ラウロイル - D L - アスパラギン酸

(実施例8)モノアンモニウム塩

・ソジウムラウリルサルフェート

・アロピレングリコール

-

7

・クエン酸

pH7.0とする量

・蒸留水

14

100%

この台所用洗剤は透明で40℃1ヶ月の安定性 も良好であった。

発明の効果

本発明方法によって製造されたN-長額アシルアミノ酸型界面活性剤は、水溶液とした場合や液体洗浄剤に配合しても濁りや沈澱を生じず、また

- 27 -

- 28 -

とおり(内容に変更なし)。

(2) 顕書および顕書に最初に派付した明相書の浄書・別紙の

6. 補正の内容

(1) 別紙のとおり。

手統補正書(試)

昭和62年7月16日

特許庁長官 展田 明雄 股

3

1.事件の表示

昭和61年特許原第13363号

2. 発明の名称

N-長額アシルアミノ酸型界面活性剤の製造方法および 該活性剤を含有する液体洗浄剤組成物

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人

郵便番号 103

住 所 東京都中央区日本橋小亦町6番6号

電話 (03) 663-9521

[事務連絡先:研究所情報管理室 ☎0492-42-3253]

名 称 川研ファインケミカル株式会社

代表者 示於 提生說

一節

4. 補正命令の日付

昭和62年6月3日(発送日 昭和62年6月30日)

- 5. 補正の対象
 - (1) 顧書の発明の名称の欄
 - (2) 願書および明細書全文



--478--

. 7

). (B) (B) (B)